

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Разрешен

- Myxoma virus, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек, който не е предназначен за консумация от хора

Начин на приложение:

Подкожно приложение
Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
2000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

заек, който не е предназначен за консумация от хора

Интрамускулно приложение:

-

заек, който не е предназначен за консумация от хора

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI08AD02

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)
Налично само в [Estonian](#)
Налично само в [Estonian](#)
Налично само в [Estonian](#)
Налично само в [Estonian](#)
Налично само в [Estonian](#)
Налично само в [Estonian](#)
Налично само в [Estonian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

5/07/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1481

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/07/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080128>